BEST AVAILABLE COPY

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-247282

(43) Date of publication of application: 24.09.1993

(51)Int.CI.

CO8L 23/10 CO8L 23/10

CO8L 23/26

CO8L 23/26 CO8L 51/06

CO8L 53/00

(21)Application number: 04-341930

(71)Applicant: LUCKY CO LTD

(22)Date of filing:

22.12.1992

(72)Inventor: CHANG SOKKI

SEO INN-SUK

HONG DAE W

(30)Priority

Priority number : 91 9124290

Priority date: 24.12.1991

Priority country: KR

(54) POLYOLEFINIC RESIN COMPOSITION HAVING SUPERIOR PAINTABILITY

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a polyolefinic resin composition with superior paintability. CONSTITUTION: The composition comprises: (a) 40-80 pts.wt. of a crystalline polypropylene resin; (b) 1-50 pts.wt. of a thermoplastic olefinic rubber prepared by dynamically crosslinking 10-70 pts.wt. of a crystalline polypropylene resin with 90-30 pts.wt. of an ethylene- α -olefin rubber; (c) 0.5-30 pts.wt. of a modified propylene resin grafted with a polar monomer which does not react but has a physical affinity with a modified ethylene copolymer or a modified ethylene copolymer rubber (d) below; and (d) 1-40 pts.wt., based on 100 pts.wt. of the total weight of the components (a), (b) and (c), of a modified ethylene copolymer or a modified ethylene copolymer rubber grafted with an α,β -unsaturated carboxylic acid or a derivative thereof.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

22.12.1992

[Date of sending the examiner's decision of

23.05.1995

rejection

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or

application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

2513975

[Date of registration]

30.04.1996

[Number of appeal against examiner's decision 07-18201

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

21.08.1995

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-247282

(43)公開日 平成5年(1993)9月24日

(51)Int.Cl. ⁸		識別配号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C08L 23/	/10	LCD	7107-4 J		
		LCM	7107-4 J		,
23/	/26	LÇN	7107-4 J		
		LDA	7107-4 J		
51/	/06	LLE	7142-4 J		
				審査請求 有	請求項の数11(全 12 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号		特願平4-341930		(71)出願人	591045002
					株式会社ラッキー
(22)出顧日		平成4年(1992)12	月22日	1	大韓民国150-010ソウル、ヨンドンポグ、
·					ヨイドドン20番
(31)優先権主張都	番号	1991-242	90	(72)発明者	チャン・ソッキ
(32)優先日		1991年12月24日			大韓民国デジョン、ユソング、ドリョンド
(33)優先権主張国	豆	韓国 (KR)			ン386-4番 ラッキー・アパートメン
					ト・ピ── −304
				(72)発明者	ソ・インソク
					大韓民国デジョン、ユソング、ドリョンド
					ン386-4番 ラッキー・アパートメント
					7 — 101
				(74)代理人	弁理士 青山 葆 (外1名)
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			最終頁に続く

(54)【発明の名称】 塗装性に優れるポリオレフィン系樹脂組成物

(57)【要約】

【目的】 本発明は、塗装性に優れるポリオレフィン系 樹脂組成物を提供するものである。

【構成】 (イ)結晶性ポリプロピレン樹脂40ないし80重量部、(ロ)結晶性ポリプロピレン樹脂10ないし70重量部と、エチレンー α -オレフィンゴム90ないし30重量部とを動的架橋させた熱可塑性オレフィン系ゴム1ないし50重量部、(ハ)下記の変性エチレン共重合体ゴム(ニ)とは反応しないが、物理的に親和性を有する極性単量体でグラフトさせた変性ポリプロピレン樹脂0.5ないし30重量部および(ニ) α 、 β -不飽和カルボン酸又はその誘導体でグラフトさせた変性エチレン共重合体または変性エチレン共重合体がよりとはその誘導体でグラフトさせた変性エチレン共重合体がよりなる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (イ)結晶性ポリプロピレン樹脂40な いし80重量部、(ロ)結晶性ポリプロピレン樹脂10 ないし70重量部とエチレン-α-オレフィンゴム90 ないし30重量部とを動的架橋して得た熱可塑性オレフ ィン系ゴム成分1ないし50重量部、(ハ)α、β-不 飽和カルボン酸またはその誘導体で変性させたエチレン 共重合体またはエチレン共重合体ゴムと反応しないが物 理的親和性を有する極性単量体によりグラフトされた変 性ポリプロピレン樹脂0.5ないし30重量部、および 10 (ニ) 前記の変性エチレン共重合体またはエチレン共重 合体ゴム1ないし40重量部(前記成分(イ)、(ロ) および(ハ)の総重量100重量部に対して)からなる ことを特徴とするポリオレフィン系樹脂組成物。

【請求項2】 前記結晶性ポリプロピレン樹脂(イ) が、ポリプロピレン単独重合体、エチレン-プロピレン - ブロックまたは - ランダム共重合体またはこれらの混 合物であることを特徴とする、請求項1記載の樹脂組成 物。

【請求項3】 前記成分(ロ)がゲル含有量40ないし 99%の架橋結合密度を有することを特徴とする、請求 項1記載の樹脂組成物。

【請求項4】 前記成分(ロ)の製造に用いられたエチ レン-α-オレフィン共重合体が、エチレン-プロピレ ン共重合体、エチレンープロピレンジエン三元共重合体 ゴム、超低密度ポリエチレン、低密度直鎖ポリエチレ ン、ランダム低密度ポリエチレン、低密度ポリエチレ ン、エチレン酢酸ピニル、エチレンアクリル酸エチルま たはこれらの混合物であることを特徴とする、請求項1 記載の樹脂組成物。

【請求項5】 前記成分(ハ)がアクリル酸-変性ポリ プロピレンまたは無水マレイン酸-変性ポリプロピレン であることを特徴とする、請求項1記載の樹脂組成物。 【請求項6】 前記 α 、 β - 不飽和カルボン酸またはそ の誘導体がマレイン酸、アクリル酸、メタクリル酸、フ マル酸、イタコン酸、無水マレイン酸、無水イタコン 酸、アクリル酸メチル、メタクリル酸メチル、アクリル アミド、マレイン酸モノアミド、マレイミド、N-ブチ ルマレイミド、メタクリル酸ヒドロキシエチル、メタク リル酸ジメチルアミノエチルまたはメタクリル酸グリシ 40 ジルであることを特徴とする、請求項1記載の樹脂組成 物。

【請求項7】 前記変性エチレン共重合体(ニ)がエチ レンアクリル酸共重合体、エチレンメタクリル酸共重合 体であることを特徴とする、請求項1記載の樹脂組成

【請求項8】 前記変性エチレン共重合体ゴム(ニ)の エチレン共重合体ゴムがエチレン-α-オレフィン共重 合体ゴム、スチレンーエチレンーブチレンースチレン共 重合体ゴム(SEBS)、スチレン-エチレン-プロピ 50 【0003】前記の問題点を解決するための一環とし

レン-スチレンブロック共重合体ゴム (SEPS) であ ることを特徴とする、請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項9】 前記変性エチレン共重合体ゴム(ニ)が 無水マレイン酸グラフトースチレンーエチレンーブチレ ンースチレン共重合体ゴム、無水マレイン酸グラフトー エチレンープロピレン共重合体ゴムであることを特徴と する、請求項1または8記載の樹脂組成物。

【請求項10】 前記成分(イ)、(ロ)および(ハ) の総重量100重量部に対し40重量部以下の無機充填 剤をさらに含んでいることを特徴とする、請求項1記載 の樹脂組成物。

【請求項11】 前記無機充填剤が炭酸カルシウム、硫 酸バリウム、滑石、粘土、マイカ、ガラス繊維、炭素繊 維、珪灰石またはカオリンであることを特徴とする、請 求項10記載の樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、塗装性に優れるポリオ レフィン系樹脂組成物に関するものである。さらに詳し くは、本発明は結晶性ポリプロピレン樹脂、熱可塑性オ レフィン系ゴム成分、変性ポリプロピレン樹脂、変性エ チレン共重合体又は変性エチレン共重合体ゴムを主成分 とするポリオレフィン系樹脂組成物であって、塗装性に 優れて、塗装時プライマーを適用する必要がない。

[0002]

【従来の技術および本発明が解決しようとする課題】オ レフィン系樹脂は、既知のように成形性に優れるのみな らず、耐熱性、耐溶剤性および耐薬品性に優れる。かか る特性のため、オレフィン系樹脂は近年、自動車の部品 として広く応用されているが、分子内に極性基を有して いないため、化学的にどく不活性の高分子物質であり、 また、髙結晶性のため、溶剤類に対する溶解度も著しく 低いので塗装、接着などの工程において塗装性および接 着性が劣っていた。一例として、オレフィン重合体また は組成物により製造された自動車用バンバーの場合、従 来には、ポリウレタン塗料により塗装していた。しかし ながら、ポリウレタン塗料で塗装する場合には一般に成 形物を予め電気的処理法(たとえば、コロナ放電処理 法、プラズマ処理法、紫外線または電子線の照射処理 法)、機械的粗面化法、火炎処理法および酸素またはオ ゾン処理法などの表面処理法により予備処理が行われ る。そのために、これらの表面の処理方法は、別の処理 装置が必要であるのみならず、処理するのに時間がかか るという問題点がある。したがって、現実に、成形物 (たとえば、バンパー) にプライマーを塗布し、そのう えにポリウレタン塗料を塗装する。しかしながら、この 方法また追加経費および生産するのに時間がかかるの で、これを解決するための方法を得るために不断に努力 してきた。

て、オレフィン系樹脂にゴム物質および/または充填剤極性基を含有したエチレン共重合体とを添加するか(WO 88/07 564)、またはオレフィン系樹脂或いはその成形物に極性基を含有した化合物などを用いて過酸化物存在下でグラフトさせる方法(JP01 236 214/EP 312 664)などが提案されているが、前者の方法は塗装性の改善の観点から見るとその効果が微弱で、後者のグラフト方法は乾燥工程と単量体の分散およびグラフトによる多数の作業上の要件によって連続生産に不利な欠点を有している。このために、ボリオレフィン組成物の種々の特性が、大きく損傷されず、80ないし100℃で行われる塗装工程において市販の塗料で塗装することができるボリオレフィン系組成物の開発に対する必要性が続いて要求されていた。

【課題を解決するための手段】したがって本発明者らは 通常の塗料(たとえば、ポリウレタン塗料)に対して塗 装性および接着性に優れるポリオレフィン系組成物を開 発するために鋭意研究を重ねた結果、複雑な表面処理や プライマーを使用することなく塗膜の密着強度を著しく 改善して塗装性に優れており、機械的物性の損傷がな く、衝撃強度および弾性復元力が非常に優れる組成物を 開発するに至った。具体的に(イ)結晶性ポリオレフィ ン樹脂: (ロ) ポリプロピレン樹脂とエチレンーα-オ レフィン共重合体ゴムとを動的架橋によって得られた熱 可塑性オレフィン系ゴム: (ハ)変性エチレン共重合体 または変性エチレン共重合体ゴムと物理的に親和性を有 する極性不飽和単量体でグラフトさせた変性ポリプロピ レン樹脂:および(ニ)塗料組成物との強い結合力を有 する官能基を含有する不飽和単量体で変性させたエチレ 30 ン共重合体またはエチレン共重合体ゴムを含むポリエチ レン系樹組成物を発見するに至った。

【0005】本発明によれば、前記ポリオレフィン樹脂 組成物は成形物の表層にエチレン共重合体または変性エ チレン共重合体ゴムを残留させて、成形品表面に均一な **塗膜密着性を与えることができる。すなわち、本発明** は、(イ)結晶性ポリプロピレン樹脂40ないし80重 量部、(ロ)結晶性ポリプロピレン樹脂10ないし70 重量部とエチレン-α-オレフィン系ゴム90ないし3 0重量部とを動的架橋した熱可塑性オレフィン系ゴム1 40 ないし50重量部、(ハ)下記変性ポリエチレン共重合 体または変性エチレン共重合体ゴム成分(ニ)と反応し ないが物理的に親和性を有する極性単量体をグラフトさ せた変性ポリプロピレン樹脂0.5ないし30重量部、 および(ニ)前記成分(イ)、(ロ)および(ハ)の合 量100重量部に対してα、β-不飽和カルボン酸或い はその誘導体で変性させたエチレン共重合体またはエチ レン共重合体ゴム1ないし40重量部からなることを特 徴とする、塗装時接着性増強用プライマーを適用せず、 **塗膜の塗装性を改善し、保持するポリオレフィン系樹脂 50 ラフト反応を可能にする。**

組成物に関する。

【0006】本発明に用いる結晶性ポリプロピレン (イ)はポリプロピレン単独重合体またはα-オレフィ ン単量体と共重合されたブロック共重合体またはランダ ム共重合体として、アイソタクチック(isotact ic)またはシンジオタクチック(syndiotac tic) 構造により結晶性を有しておりポリプロピレン 単独重合体およびエチレンプロピレンブロックまたはラ ンダム共重合体が広く用いられていた。また、エチレン 含有量が20%以下である結晶性エチレンポリプロピレ ン共重合体を用いることもでき、前記成分などの混合物 を用いることもできる。 α-オレフィン単量体として は、エチレン、1-ブテン、1-ペンテン、4-メチル ペンテン、1-ヘキセンなどが用いられる。ポリプロピ レン樹脂は230℃で2160gの荷重下で測定した場 合、溶融指数 (MI) が0.1ないし100g/10分 であるものが適当であり、さらに望ましくは0.5ない し80g/10分であり、最も望ましくは1.0ないし 60g/10分である。熱可塑性オレフィン系ゴム (ロ) は架橋結合されたゴム粒子の相構造内部へ前記成 分(ニ)が導入されないように固定の相構造を有してお り、また、射出成形加工などで起こることができる剪断 力に対して必要な弾性復元力に十分な架橋密度を有する ととが望ましい。

【0007】本発明の熱可塑性オレフィン系ゴム(ロ) は公知のようにエチレンプロピレン共重合体ゴムまたは エチレンプロピレン非共役ジェン三元共重合体ゴムなど の架橋性ゴムと結晶性ポリプロピレンなどの非架橋性成 分とを一定な剪断力下で有機過酸化物、硫黄またはフェ ノル系樹脂、望ましくは有機過酸化物などの架橋剤によ り180℃ないし250℃程度の高温で溶融混練させて 製造できる。生成された熱可塑性オレフィン系ゴムの架 橋密度が40ないし99%のゲル含有量を示すことが望 ましく、さらに望ましくは、70ないし98%のゲル含 有量を示すことである。ゲルの含有量はシクロヘキサン に溶解されない固形物含有量の測定により決定できる が、引張破断強度および伸率の増加程度によって間接的 に評価することもできる。成分(ロ)の製造に前記成分 (イ)のポリプロピレンを用いることができる。成分 (ロ) に用いられるエチレン-α-オレフィンゴムは非 定形であるか結晶化度が極めて低いものを用いるのが望 ましく、架橋結合および溶融過程中に弾性を保持すると とができ、成形後にも続いて弾性を示して衝撃強度、復 元力などの諸般物性を維持するのが望ましい。オレフィ ン系ゴムは有機過酸化物により架橋反応を生じさせる非 共役ジェンを含んでいるものが望ましいが、たとえば、 1、4-ヘキサジエン、ジシクロペンタジエン、エチル リデンノルボネンなどの非共役ジェンが架橋密度調節お よびポリプロピレンおよびその他の不飽和単量体とのグ

【0008】前記のエチレン共重合体ゴム以外にも、た とえば、ランダム低密度ポリエチレン、低密度ポリエチ レン、超低密度ポリエチレン、エチレン酢酸ビニルまた はエチレンアクリル酸エチルなど架橋性重合体を含む他 の架橋性ゴムを用いることができる。しかしながら、架 橋性ゴムは成分(ニ)と相溶性を示し、かつ溶融状態で 弾性を保持することが出来るのが望ましい。かかる特性 から、架橋可能なゴム成分であるスチレンブタジェンブ ロック共重合体(SBC)、スチレンブタジエンスチレ ンブロック共重合体(SBS)、スチレンエチレンブチ レンスチレンプロック共重合体(SEBS)、スチレン エチレンプロピレンスチレンブロック共重合体(SEP S) などを用いることができ、本発明の目的に外れない 限りこれらの1種以上の混合物も用いることができる。 前記成分(ロ)の製造を容易にするために、または特性 を調節するためにプロセスオイルとか充填剤を添加する こともでき、エチレン系重合体を混合して成分(ロ)の 架橋度や溶融状態においての弾性などを調節することが できる。本発明では米国特許第4829125号に記述 されているプレブレンド方法を用いて耐熱性および弾性 復元力に優れた熱可塑性弾性重合体(ロ)を製造して用 いる。具体的に熱可塑性オレフィン系ゴム(ロ)は結晶 性ポリプロピレン10ないし70重量部とエチレン-α -オレフィンゴム90ないし30重量部を動的架橋させ て製造することができる。この成分(ロ)は目的によっ て単独または2種以上を混合して用いることができる。 【0009】続いて、本発明に用いた成分(ハ)は、前 記成分(ニ)の極性基と反応しないが物理的親和性を有 する極性不飽和単量体をグラフトさせたポリプロピレン であり、その例としてはアクリル酸変性ポリプロピレ ン、無水マレイン酸変性ポリプロピレンなどが挙げられ る。変性ポリプロピレンは不飽和極性単量体を有機過酸 化物などのラジカル開始剤でグラフトさせることによっ て製造できる。前記極性単量体はグラフト反応条件に応 じてポリプロピレン分子鎖の中間部や末端部でグラフト させることができる。ポリプロピレンのグラフト反応は 不飽和カルボン酸またはその無水物、たとえば、アクリ ル酸およびマレイン酸無水物などを用いる方法が工業的 に利用され、たとえば、アクリル酸含有量が0.01な いし10重量部範囲でグラフトされたアクリル酸-グラ 40 フトポリプロピレンが市場で入手し得る。 1、3-ビス (t-ブチル)ベルオキシイソプロピレンベンゼンのよ うな有機過酸化物は過剰用いるとポリプロピレン樹脂を 過剰分解して分子量が降下し得るので適量用いるべきで あり、グラフト反応は重合反応器および圧出器またはバ ンバリーニーダーなどの装置を用いて行うことができ る。前記グラフト反応に使用できるポリプロピレンはま た前記成分(イ)の結晶性ポリプロピレン樹脂を含むと とができる。 前記グラフト反応に使用できる不飽和極 性単量体としては、不飽和カルボン酸であるマレイン

酸、アクリル酸、メタクリル酸、フマル酸、イタコン酸 などが挙げられ、その誘導体としては無水マレイン酸、 無水イタコン酸、アクリル酸メチル、メタクリル酸メチ ル、アクリルアミド、マレイミドなどが挙げられる。 【0010】本発明に用いる成分(ハ)は単独または2 種以上を混合して用いられる。使用の際注意すべきであ ることは、成分(二)の変性エチレン共重合体または変 性エチレン共重合体ゴムにある官能基と反応性のある極 性単量体で変性させたポリプロピレンの使用を避けなけ ればならないが、というのは塗料成分との反応に必要な 官能基を消耗させるか生成物の粘度を高めることができ るためである。また、成分(ニ)として、 α 、 β -不飽 和カルボン酸またはその誘導体のような不飽和単量体で 変性させたエチレン共重合体または変性エチレン共重合 体ゴムなどを用いることができる。前記成分(二)はエ チレン重合体を不飽和極性単量体を公知のグラフト共重 合によって共重合させるか、グラフトすることによって 製造することができる。このグラフト反応は有機過酸化 物のようなラジカル開始剤の存在の下で行う。その他に 塗料成分と強い結合力を有することができる官能基、た とえば、アルコール、第3級アミン、エポキシ誘導体な どを有するエチレン共重合体またはエチレン共重合体ゴ ムを成分(ニ)として用いることもできる。変性エチレ ン共重合体としては、現在、市販されているものとし て、エチレンアクリル酸共重合体、エチレンメタクリル 酸共重合体などがある。α、β-不飽和カルボン酸また はその誘導体をグラフトさせて製造することができるエ チレン共重合体ゴムとしては、エチレン-α-オレフィ ン共重合体ゴム (α-オレフィン単量体としてはプロピ 30 レン、1-ブテン、1-ペンテン、1-ヘキセンなどが 用いられる)、水素化されたスチレン-エチレン-ブチ レン-スチレン共重合体ゴム(SEBS)、スチレン-エチレンープロピレンースチレン共重合体ゴム(SEP S) などを用いることができる。α、β-不飽和カルボ ン酸またはその誘導体は、たとえば、マレイン酸、アク リル酸、メタクリル酸、フマル酸などの不飽和カルボン 酸およびその酸無水物、エステル、アミド、イミドなど の誘導体、具体例としては、無水マレイン酸、アクリル 酸メチル、アクリルアミド、マレイミドなどが用いられ る。前記単量体などは単独または2種以上共に用いると とができる。とくにカルボン酸や無水マレイン酸を用い るのが望ましい。

【0011】現在、市販の代表的な変性エチレン共重合体ゴムとしては、無水マレイン酸ーグラフトエチレンープロピレン共重合体ゴム、無水マレイン酸ーグラフトスチレンーエチレンーブチレンースチレン共重合体ゴムなどがある。その他にも80ないし120℃で柔軟性が発揮できるか洗浄溶剤、シンナーおよび塗料溶剤により膨潤などの特性が発揮でき、架橋構造を保持しているエチレンーαーオレフィン共重合体ゴムと相溶性があり、塗

装組成物と相互作用ができる官能基を含んでいる成分で あれば使用できる。前記変性エチレン共重合体または変 性エチレン共重合体ゴム(ニ)は、本発明の目的によ り、通常のエチレン共重合体と混合して用いることもで きる。本発明の組成物には前記樹脂成分以外にも、経費 低減、耐熱性、表面構造の改善のために充填剤または補 強材を含有させることができる。本発明に用いられる無 機物充填剤は炭酸カルシウム、硫酸バリウム、滑石、粘 土、マイカ、ガラス繊維、炭素繊維、珪灰石、カオリン などが挙げられ、前記成分(イ)、(ロ)および(ハ) の総合100重量部に対し40重量部以下を用いること がよい。

【0012】本発明の組成物には必要に応じて各種添加 剤、たとえば、酸化防止剤、紫外線吸収剤、帯電防止 剤、耐候安定剤、滑剤および顔料など一般に公知の添加 剤を適切に選んで添加することもできる。前記の各成分 などは各々別にドライブレンディング後に、共に混練す る。混練はバンバリミキサー、コーニーダー(co-k neader)、ロールミル、一軸または二軸圧出器、 ブラベンダーなどを用いて通常180ないし260℃範 20 囲、望ましくは190℃ないし240℃の温度で行なう ことができる。得られた組成物は、ポリオレフィンの成 形に一般に用いられている射出成形法、圧出成形法、吹 込成形法などの成形法により成形し得る。上述のように 本発明の成形品はオレフィン系樹脂により製造された成 形品を通常の塗料で塗装する場合に通常必要な前処理お よび/またはプライマーを使用することなく印刷性、塗 装性および接着性も良好である。また、本発明の新規組 成物は弾性復元力、耐熱性、耐衝撃性、伸び率、成形性 などの機械的特性に優れる。

【0013】次の実施例および比較例により本発明を説 明し、実施例および比較例により製造した組成物の物性 を下記の試験条件および方法により測定した。

- 1. 引張強度: ASTM D-638
- 2. 屈曲弾性率: ASTM D-790
- 3. ノッチ付アイゾッド衝撃強度:ASTM D-25
- 6 (ノッチ部:1/8インチ)
- 4. 塗膜剥離強度(I):試験片10mm×10mmに 100の方眼の目盛りを剃刀の刃で引いてセロハンテー プを完全に密着させた後セロハンテープの先端を試験片 40 の垂直方向(90))に引張った時の剥離しない部分の 数值
- 5. 塗膜剥離強度(II):試験片の表面上の長さに沿っ て1cmの塗膜を形成後180°角度で塗膜を引っ張っ た時の測定値(g/cm)

【0014】本発明において用いた各成分および略字 は、下記の通りである。

PP:ポリプロピレン:エチレン含有量8%、MI(2) 30%、2160g)=8g/10分

有量8%、MI (230℃、2160g) = 2.5g/ 10分

PP-2:ポリプロピレン:エチレン含有量およびMI がPP-1と同じ

TPE-70E:EPDM/PP-1のプレブレンドと PP-2を有機過酸化物存在下剪断応力下で動的硬化さ せて製造した熱可塑性オレフィン系弾性体;EPDM含 有量=70重量%

EPDM:エチレンープロピレン-エチルリデン ノル 10 ボネン三元共重合体ゴム;エチレン/プロピレン含有量 比=65/35、ML1+8 (127℃) =55、よう 素価=10

有機過酸化物:パーカドックス(Perkadox)1 4-40 (アクゾ・ケミカル): 40/60の1、3-ビス(t-ブチル)ペルオキシ イソプロピレンベンゼ ン/CaCO,

架橋剤: ペルカリンク (Perkalink) 301-50 (アクゾ・ケミカル);50/50のトリアリルイ ソシアヌレート/シリカ

EAA-1:エチレン-アクリル酸 ランダム共重合 体:MI (190℃、2160g) = 300g/10 分、アクリル酸含有量=20重量%

EAA-2:エチレン-アクリル酸ランダム共重合体: MI (190℃、2160g) = 12g/10分、アク リル酸含有量=9.5重量%

EMAA :エチレン-メタクリル酸 ランダム共重合 体; MI (190℃, 2160g) = 25g/10分, メタアクリル酸含有量=10重量%MAH-g-EP R:無水マレイン酸グラフトエチレン-プロピレンゴ

 $\Delta: MI (230^{\circ}C, 10, 000g) = 7.8g/1$ 0分、無水マレイン酸含有量= 1.5 重量% (Exxelor VA1806、エクソン・ケミカル社)

MAH-g-SEBS:無水マレイン酸-グラフトスチ レンーエチレンーブチレンースチレンブロック共重合 体: MI (230℃、10、000g) = 40g/10 分、無水マレイン酸含有量=2.0重量%(クラトン (Kraton) FG1901X、シェル社)

AA-g-PP:アクリル酸-グラフトポリプロピレ ン: MI (230°C、2160g) = 12g/10分、 アクリル酸含有量=6重量%

【0015】実施例1

熱可塑性オレフィン系ゴムをまず製造するためにプレブ レンド方法を用いた。70重量部のEPDMと10重量 部のPP‐1を180℃に予熱したバンバリーニ‐ダー で10分間混合した後ペレットを得た。80重量部のブ レブレンド、EPDM/PP-1ペレットをPP-2 20重量部、有機過酸化物(パーカドックス14-4 0) 0. 8 重量部および架橋剤 (パーカリンク3 0 1 -50)0.3重量部とドライブレンディングした後、バ PP-1:プレブレンド用ポリプロピレン:エチレン含 50 ラル温度が200ないし240℃で調節されたコーニー

ダー (Buss MDK/E-46)で圧出してベレットを得た(以下TPE-70Eと称する)。結晶性ポリプロピレン (PP)50重量部、TPE-70E40重量部、アクリル酸変性ポリエチレン(EAA-1)5重量部およびアクリル酸変性ポリプロピレン(AA-gーPP)10重量部をコーニーダーで圧出してベレットに製造した。得たベレットを200℃で射出成形器を用いてASTMに伴う多様な物性測定用試験片に成形した。各種物性はASTMにより測定し、また得た平板試片(80mm×80mm×3mm)をトリクロロエチレン 10蒸気処理(70℃、1分)により洗浄した後、そのうえにポリオルとイソシアネートの2液形ウレタン系塗料を50±10μm厚さで塗布して80℃で30分間乾燥した後3日間放置して塗膜剥離試験を行い、それらの結果

【0016】実施例2ないし10

を表1に示した。

実施例1においてEAA-1、EAA-2およびAAg-PPの含有量を表1に示したように変化させた以外 は実施例1と同様に実施し、その物性測定試験を行い、 その結果を表1に示した。

【0017】実施例11ないし14

実施例1においてTPE-70、EAA-1とPP-g -AAの含有量を表1に示すように変化させた以外は実 施例1と同様に実施し、その物性測定の結果を表1に示 した。

【0018】実施例15および16

実施例1においてEAA-1、EAA-2、AA-g-PPの含有量を表1に示すように変化させ、滑石20重 量部を添加した以外は実施例1と同様に実施し、その物 性測定の結果を表1に示した。

【0019】実施例17ないし21

EAA-1およびEAA-2の代わりに表3に示した量のEMAAを用い、AA-g-PPの含有量を表3に示すように変化させ、滑石20重量部を添加したのを除い

て実施例1と同様に実施し、その物性測定の結果を表3 に示した。

10

【0020】実施例22ないし27

EAA-1 およびEAA-2の代わりにMAH-g-SEBSおよびMAH-g-EPRを表4に示したように用い、TPE-70 EおよびAA-g-TPの含有量を表4のように変化させ、滑石20重量部を添加したのを除いて実施例1と同じように実施し、その物性測定の結果を表4に示した。

0 【0021】比較例1ないし5

EAA-1およびEAA-2の含有量を表2のように変化させたのを除いては実施例1と同様に実施してEAA-1、EAA-2、滑石およびAA-g-PPの添加効果を観察し、その結果を表2に示した。

【0022】比較例6ないし8

TPE-70Eの代わりにEPDMを用いてEPDMに対するEAA-1、EAA-2およびAA-g-PPの添加効果を観察しており、その結果を表2に示した。

【0023】比較例9ないし11

20 EMAAの含有量を表3に示すように減量させ、またT PE-70Eの代わりにEPDMを用いたのを除いて実 施例17ないし21と同様に実施してEMAA、AAg-PPの添加効果およびTPE-70Eの代わりにE PDMを用いた効果を観察し、その結果を表3に示し た。

【0024】比較例12および13

MAH-g-SEBSとMAH-g-EPRの含有量を表4に示すように減少させるのを除いて実施例22ないし27と同様に実施し、MAH-g-SEBSおよびM30 AH-g-EPRの減量効果を観察しており、その結果を表4に示した。

[0025]

【表1】

12

100/100

143

2000

11

·				
实施例7	100 100 1	161	88 88 88 88	100/100
买施列6	40 10 50 10	170	XB XB	100/100
災施例5	100	162 6700	EX . EX	100/100
灭施例4	. 40 10 2 28	154	NB RNB	100/100
夹施例3	1 20 1 20 1 20 1	140	XB · XB	100/100
实施例2	10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	157	9 E	100/100
火能列1	50 1 1 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	168	• EX	100/100
	TPE - 703 EAA - 1 EAA - 2 AA - 8 - PP PP 括 括 i	引張強度(降化点) Kg /dd 和山郊性中 . (Kg/Cm²)	· 10℃	塗膜剥離強度(1) 塗膜剥離強度(II) (8./ ca)
	TPE - SAA - S SAA - S AA - S - S BP - S - S	引張強度(B原山郊也	/ッチ行 アイゾッド 危験強展 (Kg.Cm/Cm)	塗膜剥 墜膜剥

*NBは版数 NBは破裂しないのを意味する。

【表2】

第 1 《 数 段 》

				
买施例16	40 10 10 20 20	155	NB 16	100/100
买施例15	40 10 10 22 20	150	ИВ 18	100/100
买施例14	100 100 1	188	£2, €0	100/100
災能例13	10 20 15 15	185 9100	NB Ot	100/100
火 植例12.	10 30 10 10 10	175	NB 15	100/100
头施例11.	10 10 80 10	183 8900	NB.	100/100
夹施例10	40 10 10 10 10 10	164	N NO	100/100
奖施例9	22 10 18 1	155	e	100/100
	TPB - 70B EAA - 1 EAA - 2 AA - 8 - PP PP - TP	引張強度(降伏点) X _B /云 石山羽住串 (Kg/Cm²)	四 201 =	剥離強度(I) 剥離強度(II) 8/ca)
	TPB - EAA - EAA - AA -8 P - P - A 在	引張強度(降份 石山郊往将	/ッチ行 アイゾッド 衝撃強度 (Xg.Cm/Cm)	堂膜剥離強度 塗膜剥離強度 (8/cn)

【表3】

16

N	
K	

	比較例1	比较例2	比較例3	比较例4	比較例5	比較例6	比較例7	光数级8
EPDX	ı	ı	1					
1PE - 70E	40	9,	9	1 6	. 5	D	30	9
EAA - 1	1	9	0.5	: 1	2 1	10	10	
d	1	1	ı	0.5	-	1	; 1	•
44 - 8- YY	1	0.1	10	707	10	ı	10	2 0
ď	09	59.9	20	20	20	70	09	. 99
治石	ı	1	_	ı	20	1		. 1
引張強度(降低点) Xg /山	171.	153.	175	176	168	150	155	156
旭山郊性事 (Kg/Cn²)	7300	6000	7600	7600	10200	0009	6300	6500
ノッチ付していた。								
	0X	皇	2	8	92	9X.	8%	жв
(Kg.Cm/Cm) - 10°C	NB	KD	RB.	ЯВ	15	NB.	XB	9x
对膜型酰进度(I)	0/100	35/100	0/100	0/100	001/0	0/100	0/100	0/100
全院判断组使(III) (8 / Cm)	0	180	0	•	·	0	0	0

•	۱
(1)	1
٠	1
w	į
96 1	ı

	災能例17	奖脆例18	奖能例19	灾施网20	災施例21	१५ १४ १४ ७	比較例10	比较例11
TPE - 70E	40	97	40	90	Ş	9		
EKYY .	97	70	0.0	: :	2.5	2 5	5 .	1 ;
AA-8-PP	27	10	. ~	3 5	3 5			01
dd	20	50	88	3 6	05	7.0 20 0	2 5	0.5
(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)	ı	ı	1	•	20	; 1	3 1	ə I
LFDR	,	-	•	•	1	1	ı	စို
引張強度(降伏点) Kg /m	160	142	155	164	176	158	171	156
昆山郊性塔 (Kg/Cm²)	6300	2000	6100	0000	9700	6200	7700	6500
ノッチロ アイゾッド 特 追 解発強度	R	Q.	ax ex	אס	g,	QX.	EX.	ex
(Kg.Cm/Cm) - 10°C	NB	KB	NB	KD	17	KB	ek.	8 2
弦膜剥離強度(I) 经 膜剥離強度(II) (8/Cn)	100/100	100/100	100/100	100/10d 950	100/100	30/100	0/100	0/100
							_	

【表5】

聚4	

19				(11)				20
	比較例13	30 0.5 10 60		171	8000	ak a	21	0/100
	比較例12	30 0.5 10 60	1	178	8200	£	18	0/100
	实施例27	30 10 10 60	20	165	10000	8X	10	100/100
	实框例26	30 10 10 60	•	160	0009	ยม	ND	100/100
	实施例25	30 10 20 40	1 .	174	7800	СX	ИD	100/100
	災能例24	30 10 58 10	-	167	7000	۵×	CX.	100/100
	火炸例23	30 10 10 60	1	160	6200	ΩX	EX.	100/100
	买施例22	100	1	170	7300	NB	N.	100/100
		TPE - 70E - 478-8-2EDS - 478-8-EPR - 478 - 8 - PP	면	(降伏点) Xg /od	性 4 (Kg/Cm2)	· w) – 30°C	強度(I) t強度(II) [g/Ca)
		1PE 1AE 1AA 1AA 1A	完	引張強度(降低点)	原他弹性平	ノッチ付 アイゾッド 衝撃強度	(Kg.Cm/Cm)	盤膜剥離強度(I 盤膜剥離強度(II

フロントページの続き

(51) Int.Cl.⁵ CO8L 53/00

識別記号 LLY

庁内整理番号 7142 - 4J

FΙ

技術表示箇所

(72)発明者 ホン・デホワン

大韓民国デジョン、ユソング、ドリョンド ン386-4番 ラッキー・アパートメン ト・エイー102

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.